

# Bioclin

## LEISHMANIOSE IgG VET FAST

REF VET004

### INSTRUÇÕES DE USO

#### FINALIDADE

Teste imunocromatográfico rápido para a determinação qualitativa de anticorpos anti-*Leishmania* em amostras de soro, plasma ou sangue total.

#### PRINCÍPIO DE AÇÃO

**Metodologia:** Imunocromatografia

O Leishmaniose IgG VET FAST é um teste de diagnóstico *in vitro*, para detecção rápida e qualitativa de anticorpos anti-*Leishmania* em amostras de soro, plasma ou sangue total. O cassete é constituído de uma membrana de nítrócelulose, impregnada na linha teste com antígeno recombinante de *Leishmania*. O conjugado é constituído de anticorpo de camundongo anti-IgG de cão, conjugado a partículas de ouro coloidal. Quando se adiciona a amostra no cassete, ela migra por capilaridade, até alcançar o conjugado. Nesta região antícorpos IgG anti-*Leishmania* presentes na amostra interagem com o conjugado, formando o complexo: IgG de cão – conjugado.

A amostra continua a migrar pela tira imunocromatográfica, até alcançar a linha teste, onde o anticorpo IgG de cão interage também com antígeno de *Leishmania* imobilizado na linha teste, formando o complexo: antígeno de *Leishmania* – IgG de cão – conjugado. Com isso, observa-se a formação de uma linha rosa – vermelha na linha teste; indicando resultado positivo.

O excesso de amostra continua migrando pela tira teste, até alcançar a linha controle, constituída de anticorpo anti-conjugado, impregnado. Desta forma, observa-se a formação de uma segunda linha (linha controle); indicando que o teste apresentou um resultado válido.

#### REAGENTES

**Reagente Número 1 (R1): Cassete** – Conservar entre 15 e 30°C. **Não congelar.** Contém:

**A) 01 cassete plástico com 01 tira teste contendo:**

- Região de Controle (C): Anticorpo de cabra anti-anticorpo de camundongo imobilizado.
- Região de Teste (T): antígeno recombinante de *Leishmania* imobilizado.
- Conjugado: Anticorpo de camundongo anti-IgG de cão; conjugado a partículas de ouro coloidal.

**B) 01 sachê de sílica**

**Reagente Número 2 (R2): Diluente** - Conservar entre 15 e 30°C. **Não congelar.** Contém: Solução tamponada e conservante.

#### Acessórios para Coleta:

- Pipeta Plástica Descartável
- Tubo de Coleta com EDTA

#### APRESENTAÇÃO

Reagente	Apresentação	Número de Cassetes por Embalagem	Diluente
<b>Cassete + Diluente</b>	VET004-1	10	1 x 2,5 mL
	VET004-2	25	1 x 5,0 mL
	VET004-3*	10	10 x 0,5 mL
	VET004-4*	25	25 x 0,5 mL
	VET004-5	5	1 x 1,25 mL

\* Apresentação individualizada.

#### EQUIPAMENTOS E INSUMOS OPERACIONAIS

Relógio ou cronômetro. Estes itens podem ser encontrados no mercado especializado de artigos para Laboratórios de Análises Clínicas.

#### CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO E TRANSPORTE

A temperatura de armazenamento e transporte do produto deverá ser entre 15 e 30°C. Manter ao abrigo da luz solar direta. **Não congelar.**

O cassete é sensível à umidade do ar. Por isso, deve ser mantido sempre dentro de sua embalagem primária (sachê aluminizado) inviolada, até o momento do uso.

#### CUIDADOS ESPECIAIS

**1- Produto para diagnóstico *in vitro*, somente para uso veterinário.**

**2- Seguir com rigor a metodologia proposta para obtenção de resultados exatos.**

**3- Os cassetes (dispositivos de teste) não apresentam substâncias contaminantes, mas como as amostras são biológicas, o profissional deve seguir com rigor as normas e rotinas de segurança. O uso de luvas descartáveis e outros equipamentos de proteção individual é imprescindível.**

**4- Usar recipientes limpos e secos para acondicionar as amostras biológicas.**

**5- Abrir o envelope de alumínio para retirar o cassete (dispositivo de teste) somente no momento do uso.**

**6- O kit não deve ser congelado ou exposto a altas temperaturas, pois isto causará deterioração de seus componentes.**

**7- Os reagentes, bem como as amostras, devem atingir a temperatura ambiente antes de iniciar o teste.**

**8- Não utilizar reagentes de lotes ou kits diferentes.**

**9- Não utilizar kit fora da data de validade. O prazo de validade está indicado no rótulo do produto.**

**10- O cassete (dispositivo de teste) e o tubo capilar são descartáveis e não podem ser reutilizados.**

**11- Os materiais do kit que tiveram contato com a amostra do paciente devem ter um destino especial. Os tubos capilares, os cassetes (dispositivos de teste) e frascos de diluente devem ser descartados em lixo biológico.**

**12- Embalagem secundária (caixa), Instrução de Uso, envelope de alumínio e sachê de sílica podem ser descartados em lixo comum.**

**13- Recomendamos aplicar as normas locais, estaduais e federais de proteção ambiental para que o descarte dos reagentes e do material biológico seja feito de acordo com a legislação vigente.**

## USO VETERINÁRIO

**14-** Para obtenção de informações relacionadas à biossegurança ou em caso de acidentes com o produto, consultar as FISPQ (Ficha de Informações de Segurança de Produtos Químicos) disponibilizadas no site [www.bioclin.com.br](http://www.bioclin.com.br) ou através de solicitação pelo SAC (Serviço de Assessoria ao Cliente) da Quibasa.

#### AMOSTRAS

Realizar o teste com soro, plasma ou sangue total.

**Soro:** Deixar o sangue coagular e depois centrifugar para separar o soro.

**Plasma:** Coletar o sangue total em tubo contendo anticoagulantes tais como Heparina, Citrato ou EDTA. Centrifugar o sangue e separar o plasma.

**Sangue Total:** Colete a amostra de sangue em tubo contendo EDTA, Heparina ou Citrato, utilizando procedimentos laboratoriais padrões.

Amostras de sangue total devem ser testadas no prazo de 24 horas, podem ser armazenadas entre 2 e 8°C, e nunca congelar.

Amostras de soro e plasma devem ser testadas imediatamente após a coleta, mas se necessário, elas podem ser armazenadas entre 2 e 8°C por até 7 dias ou a -20°C para períodos mais longos.

#### DESCRIÇÃO DO PROCESSO

**1 -** A amostra deve estar em temperatura ambiente, antes de iniciar o teste.

**2 -** Remover o cassete (dispositivo de teste) da embalagem de alumínio e posicionar sobre uma superfície plana, seca e limpa.

**3 -** Coletar a amostra com o auxílio do tubo capilar descartável que acompanha o kit.

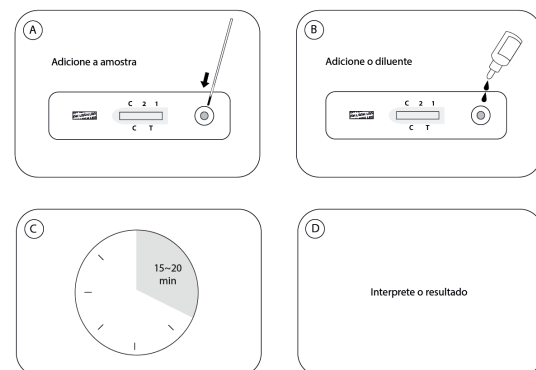
**4 -** Pressione o capilar acima do traço e encoste na amostra. Alivie a pressão para que a amostra seja aspirada. Aspire até o traço para obter o volume de 10 µL.

**5 -** Para dispensar a amostra, pressione novamente o capilar, encostando-o na membrana do teste no orifício de aplicação da amostra.

**Nota:** Alternativamente pode-se utilizar uma pipeta automática para coleta e adição da amostra.

**7 -** Segurar o frasco de Diluente (Reagente Nº 2) verticalmente e aplicar 2 gotas (70 µL) no orifício de aplicação da amostra.

**8 -** Aguardar a formação das linhas. Interpretar os resultados entre 15 e 20 minutos. Não interpretar após 20 minutos.



## INTERPRETAÇÃO DO RESULTADO

<b>Resultado Reagente:</b> Formação de duas linhas: uma na região controle (C) e uma na região teste (T). Não interpretar após 20 minutos.	
<b>Resultado Não Reagente:</b> Formação de uma linha na região controle (C) apenas. Não interpretar após 20 minutos.	
<b>Resultado Inválido:</b> A ausência de formação de linha na região controle (C), com ou sem formação da linha na região teste (T), indica erro no procedimento ou deteriorização do cassete. Neste caso, repetir o teste utilizando novo cassete.	

## LIMITAÇÕES DO TESTE

Este produto é destinado para triagem de Leishmaniose em cão. A interpretação não deve ser estabelecida com base em um único ensaio. Devem-se incluir outros testes de confirmação, antes que uma amostra seja considerada positiva. Por isso, para o diagnóstico da doença, o profissional deve levar em consideração não apenas o resultado deste teste; mas, também os sinais clínicos, condições de saúde do animal e outros resultados de diagnóstico eventualmente disponíveis.

## CONTROLE INTERNO DA QUALIDADE

O Laboratório Clínico deve possuir um programa interno de controle da qualidade, onde procedimentos, normas, limites e tolerância para variações sejam claramente estabelecidos. É importante ressaltar que todos os sistemas de medição apresentam uma variabilidade analítica característica, que deve ser monitorada pelos próprios laboratórios. Para tanto, é recomendável a utilização de controles, que permitam avaliar a precisão e a exatidão das dosagens.

## DESEMPENHO DO PRODUTO

### CONTROLE DE QUALIDADE

### SENSIBILIDADE E ESPECIFICIDADE CLÍNICA

Este produto foi testado em comparação com outros métodos. Foram analisadas um total de 105 amostras caracterizadas para Leishmaniose canina; sendo 51 amostras diagnosticadas como positivas e 54 diagnosticadas como negativas. Os resultados mostram que a sensibilidade clínica do produto > 99% e a especificidade clínica é de 96,30%.

MÉTODO	REFERÊNCIA			Total
	Resultado	Reagente	Não Reagente	
Cassete Leishmaniose IgG Vet Fast	Reagente	51	2	53
	Não Reagente	0	52	52
	Resultado Total	51	54	105

Sensibilidade Clínica: (51/51): > 99%

Especificidade Clínica: (52/54): 96,30%

Precisão: (103/105): 98,09%

## REPETIBILIDADE

A repetibilidade foi calculada a partir de 10 determinações sucessivas, utilizando 2 amostras positivas diferentes. Foram obtidos os seguintes resultados:

Amostra	Nº de Repetições	Resultado Esperado	Resultado Encontrado
Amostra 1	10	Reagente	Reagente
Amostra 2	10	Reagente	Reagente

## REPRODUTIBILIDADE

A reprodutibilidade foi calculada a partir de 10 determinações sucessivas durante 3 dias consecutivos, utilizando 2 amostras positivas diferentes. Foram obtidos os seguintes resultados:

Amostra	Nº de Dias	Nº de Repetições	Resultado Esperado	Resultado Encontrado
Amostra 1	03	10	Reagente	Reagente
Amostra 2	03	10	Reagente	Reagente

## SIGNIFICADO CLÍNICO

A Leishmaniose é uma doença infecciosa e zoonótica causada pelo protozoário *Leishmania sp.*, e transmitida pela picada da fêmea do flebotomo *Lutzomyia longipalpis*, também conhecido como mosquito palha.

O período de incubação da leishmaniose varia de 3 a 7 meses a vários anos, e as principais manifestações clínicas são linfadenopatia generalizada, dermatite esfoliativa, emagrecimento progressivo e ceratoconjuntivite. Alguns cães podem apresentar ainda lesões ulcerativas ou nodulares mucocutâneas e das mucosas, epistaxe, claudicação, miosite atrófica dos músculos mastigadores. Devido à alta frequência de assintomáticos, o diagnóstico sorológico é uma ferramenta eficaz e segura. Devido à alta sensibilidade e especificidade, facilidade de execução e ausência de reações falsas em cães vacinados, o teste rápido é a metodologia indicada pelo Ministério da saúde para a triagem dos cães para a infecção por *Leishmania*.

## REFERÊNCIA BIBLIOGRÁFICA

- 1- QUIBASA: Dados do Departamento de Pesquisa e Desenvolvimento.
- 2- KILLICK-KENDRICK R, KILLLICK-KENDRICK M, PINELLI E, DEL REAL G, MOLINA R, VITUTIA MM, CANAVATE MC, NIETO J. A laboratory model of canine leishmaniasis: the inoculation of dogs with *Leishmania infantum* promastigotes from midguts of experimentally infected phlebotomine sandflies. Parasite, 1994, 7, 311-318.
- 3- RIBEIRO VM. Leishmanioses. In: Associação Nacional de Clínicos Veterinários de Pequenos Animais;
- 3- DE NARDI AB, ROZA MR, organizadores. PROMOVET Pequenos Animais: Programa de Atualização em Medicina Veterinária: Ciclo 1. Porto Alegre: Artmed Panamericana; 2016.p.107- 50.
- 4- Ministério da Saúde. Manual de Vigilância e Controle da Leishmaniose Visceral. 1ª ed. Brasília- DF, 2006.

## GARANTIA DE QUALIDADE

Antes de serem liberados para o consumo, todos os produtos da Quibasa são testados pelo Departamento de Controle da Qualidade. A qualidade dos reagentes é assegurada até a data de validade mencionada na embalagem, desde que armazenados e transportados nas condições adequadas.

## DADOS DO FABRICANTE

QUIBASA QUÍMICA BÁSICA Ltda  
Rua Teles de Menezes, 92 - Santa Branca  
CEP 31565-130 - Belo Horizonte - MG - Brasil  
Tel.: (31) 3439.5454  
E-mail: bioclin@bioclin.com.br  
CNPJ: 19.400.787/0001-07 - Indústria Brasileira

## ATENDIMENTO AO CONSUMIDOR

Serviço de Assessoria ao Cliente  
Tel.: 0800 0315454.  
E-mail: sac@bioclin.com.br

Produto Licenciado no Ministério da Agricultura, Pecuária e Abastecimento desde 30/12/2019 sob o número 10.299/2019

Responsável Técnico: Dra. Camila Eckstein (CRMV/MG 20611)

Revisão: Agosto/2021 (1)

## SÍMBOLOGIA UNIVERSAL

	NÚMERO DE CATÁLOGO
	NÚMERO DO LOTE
	DATA DE FABRICAÇÃO
	DATA DE VALIDADE (último dia do mês)
	LIMITE DE TEMPERATURA (consever a)
	O CONTEÚDO É SUFICIENTE PARA <N> TESTES
	CONSULTAR INSTRUÇÕES DE USO
	PRODUTO PARA DIAGNÓSTICO IN VITRO
	REPRESENTANTE EUROPEU AUTORIZADO
	MARCA CE
	NÃO UTILIZAR SE A EMBALAGEM ESTIVER DANIFICADA
	CONTROLE
	CONTROLE POSITIVO
	CONTROLE NEGATIVO
	RISCO BIOLÓGICO
	INFLAMAVEL
	CORROSIVO
	TÓXICO

# Bioclin

## LEISHMANIASIS IgG VET FAST

REF VET004

### INSTRUCCIONES DE USO

#### FINALIDAD

Prueba inmuno Cromatográfica rápida para la determinación cualitativa de anticuerpos anti-*Leishmania* en muestras de suero, plasma o sangre total.

#### PRINCIPIO DE ACCIÓN

**Metodología:** inmuno Cromatografía.

El Leishmaniasis IgG VET FAST es una prueba de diagnóstico *in vitro* para la detección rápida y cualitativa de anticuerpos anti-*Leishmania* en muestras de suero, plasma o sangre total. El casete consiste en una membrana de nitrocelulosa impregnada con la línea de prueba de antígeno recombinante *Leishmania*. El conjugado consiste en un anticuerpo de ratón anti-IgG de perro conjugado con partículas de oro coloidales. Cuando la muestra se agrega al casete, migra por capilaridad hasta que alcanza el conjugado. En esta región, los anticuerpos IgG anti-*Leishmania* presentes en la muestra interactúan con el conjugado, formando el complejo: IgG de perro – conjugado.

La muestra continúa migrando a través de la tira inmuno Cromatográfica hasta llegar a la línea de prueba, donde el anticuerpo IgG de perro también interactúa con el antígeno inmovilizado de *Leishmania* en la línea de prueba, formando el complejo: antígeno de *Leishmania* – IgG de perro – conjugado. Esto muestra la formación de una línea rosa – roja en la línea de prueba; indicando resultado positivo. El exceso de muestra continúa migrando a través de la tira reactiva hasta llegar a la línea de control que consiste en un anticuerpo anti-conjugado impregnado. Así, se observa la formación de una segunda línea (línea de control); indicando que la prueba arrojó un resultado válido.

#### REACTIVOS

**Reactivo Número 1 (R1): Casete** - Almacenar a una temperatura de 15 a 30°C. **No congelar.** Contiene:

A) 01 casete plástico con 01 tira de prueba contiendo:

- Región de control (C): anticuerpo de cabra anti-ratón inmovilizado.
- Región de prueba (T): antígeno recombinante de *Leishmania* inmovilizado.
- Conjugado: anticuerpo de ratón anti-IgG para perros; conjugado con partículas de oro coloidales.

B) 01 bolsita de sílice

**Reactivo Número 2 (R2): Diluyente** - Almacenar a una temperatura de 15 a 30°C. **No congelar.** Contiene: Solución tamponada y conservante.

#### Accesorios para Recolección:

- Pipeta Plástica Desechable
- Tubo colector con EDTA

#### PRESENTACIONES

Reactivo	Presentación	Número de Casetes por Embalaje	Diluyente
Casete + Diluyente	VET004-1	10	1 x 2,5 mL
	VET004-2	25	1 x 5,0 mL
	VET004-3*	10	10 x 0,5 mL
	VET004-4*	25	25 x 0,5 mL
	VET004-5	5	1 x 1,25 mL

\* Presentaciones individualizadas

#### EQUIPAMIENTOS E INSUMOS OPERACIONALES

Reloj o cronómetro. Pueden ser encontrados en el mercado especializado de artículos para Laboratorios de Análisis Clínicos.

#### CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO Y TRANSPORTE

La temperatura de almacenamiento y transporte del producto debe ser de 15 a 30°C. Mantener alejado de la luz solar directa. **No congelar.**

El casete es sensible a la humedad del aire. Por lo tanto, siempre debe mantenerse en su embalaje primario inviolado (bolsita aluminizada) hasta el momento de su uso.

#### CUIDADOS ESPECIALES

**1- Producto para el uso diagnóstico *in vitro*, solamente para uso veterinario.**

2- Seguir estrictamente la metodología propuesta para obtener resultados exactos.

3- Los cassetes (dispositivos de prueba) no contienen contaminantes; pero como las muestras son biológicas, el profesional debe seguir estrictamente las normas y rutinas de seguridad. El uso de guantes desechables y otros equipos de protección personal es esencial.

4- Use recipientes limpios y secos para empacar muestras biológicas.

5- Abra el sobre de aluminio para retirar el casete solo durante el uso.

6- El kit no debe congelarse ni exponerse a altas temperaturas, ya que esto provocará el deterioro de sus componentes.

7- Los reactivos, así como las muestras, deben alcanzar la temperatura ambiente antes de comenzar la prueba.

8- No use reactivos de diferentes lotes o kits.

9- No utilizar el kit fuera de la fecha de caducidad. El plazo de validez se indica en la etiqueta del producto.

10- El casete (dispositivo de prueba) y el tubo capilar son desechables y no se pueden reutilizar.

11- Los materiales del kit que tuvieron contacto con la muestra del paciente deben tener un destino especial. El descarte de los tubos capilares, los cassetes (dispositivos de prueba) y los frascos de diluyente deben ser desechados en basura biológica.

12- Embalaje secundario (caja), Instrucción de Uso, bolsita de aluminio y bolsita de sílice pueden ser descartados en basura común.

13- Recomendamos que aplique estándares de protección ambiental locales, estatales y federales para eliminar los reactivos y el material biológico de acuerdo con la legislación aplicable.

14- Para la obtención de información relacionada con la bioseguridad o en caso de accidentes con el producto, consultar las FISPQ (Ficha de Datos de Seguridad de

Productos Químicos) disponibles en [www.bioclin.com.br](http://www.bioclin.com.br) o a través de solicitud por el SAC (Servicio de Asesoría al Cliente) Quibasa.

#### MUESTRAS

Realizar la prueba con suero, plasma o sangre completa. **Suero:** permite que la sangre coagule y luego centrifuge para separar el suero.

**Plasma:** recolecte sangre completa en un tubo que contenga anticoagulantes como heparina, citrato o EDTA. Centrifugar la sangre y separar el plasma.

**Sangre completa:** recolecte la muestra de sangre en un tubo que contenga EDTA, heparina o citrato utilizando procedimientos de laboratorio estándar.

Las muestras de sangre completa deben analizarse dentro de las 24 horas, pueden almacenarse a 2-8°C y nunca congelarse.

Las muestras de suero y plasma deben analizarse inmediatamente después de la recolección, pero si es necesario, pueden almacenarse a 2-8°C por hasta 7 días o a -20°C por períodos más largos.

#### DESCRIPCIÓN DEL PROCESO

1- La muestra debe estar a temperatura ambiente antes de comenzar la prueba.

2- Retire el casete (dispositivo de prueba) del embalaje de aluminio y colóquelo sobre una superficie plana, seca y limpia.

3- Recolectar la muestra con ayuda del tubo capilar plástico desecharable que acompaña el kit.

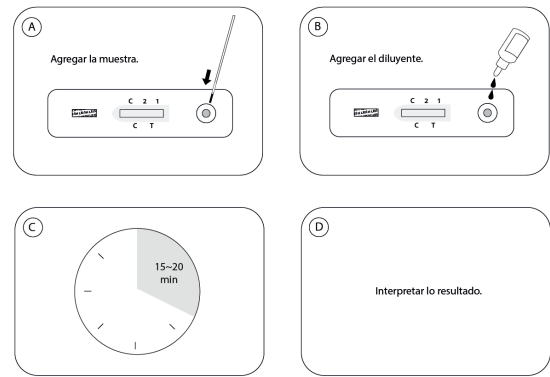
4- Apriete el tubo capilar encima del trazado marcado y apoye en la muestra. Alivie la presión para que la muestra sea aspirada. Aspirar a la marca para obtener un volumen de 10 µL.

5- Para dispensar la muestra, presione el capilar nuevamente, tocándolo contra la membrana de la prueba en el pozo de aplicación de muestra.

**Nota:** Alternativamente, se puede usar una pipeta automática para recolectar y agregar la muestra.

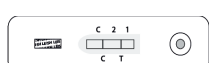
7- Sostener el frasco de Diluyente (Reactivos N° 2) verticalmente y aplicar 2 gotas (70 µL) en el pozo de aplicación de muestra.

8- Esperar la formación de las líneas. Interpretar los resultados entre 15 y 20 minutos. No interprete después de 20 minutos.

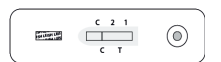


## INTERPRETACIÓN DEL RESULTADO

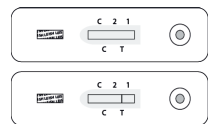
**Prueba Reactiva:** Formación de dos líneas: una en la región control (C) y una en la región de prueba (T). No interpretar después de 20 minutos.



**Prueba no reactiva:** Formación de una línea en la región de control (C) apenas. No interpretar después de 20 minutos.



**Prueba Inválida:** La ausencia de formación de línea en la región del control (C), con o sin formación de línea en la región del prueba (T), indica error en el procedimiento o deterioro del casete. En este caso, repetir la prueba utilizando nuevo casete.



## LIMITACIONES DE PRUEBA

Este producto está destinado a la detección de Leishmaniasis en perros. La interpretación no debe basarse en un solo ensayo. Se deben incluir otras pruebas confirmatorias antes de que una muestra se considere positiva.

Por lo tanto, para el diagnóstico de la enfermedad, el profesional debe tener en cuenta no solo el resultado de esta prueba; pero también los signos clínicos, las condiciones de salud animal y otros resultados de diagnóstico que pueden estar disponibles.

## CONTROL INTERNO DE CALIDAD

El Laboratorio Clínico debe poseer un programa interno de control de calidad, donde procedimientos, normas, límites y tolerancia para variaciones sean claramente establecidos. Es importante resaltar que todos los sistemas de medición presenten una variabilidad analítica característica, que debe ser controlada por los propios laboratorios. Por lo tanto, es recomendable la utilización de controles, que permiten evaluar la precisión y la exactitud de las dosificaciones.

## DESEMPEÑO DEL PRODUCTO

### CONTROL DE CALIDAD

### SENSIBILIDAD Y ESPECIFICIDAD CLÍNICA

Este producto ha sido probado contra otros métodos. Se analizaron un total de 105 muestras caracterizadas por Leishmaniasis canina; siendo 51 muestras diagnosticadas como positivas y 54 diagnosticadas como negativas. Los resultados muestran que la sensibilidad clínica del producto es >99% y la especificidad clínica es del 96,30%.

MÉTODO		REFERENCIA		Total
Casete Leishmaniasis IgG VET FAST	Resultado	Reactiva	No Reactiva	
	Reactivo	51	2	53
	No Reactiva	0	52	52
Resultado Total	51	54	105	

Sensibilidad clínica: (51/51): >99%

Especificidad clínica: (52/54): 96,30%

Precisión: (103/105): 98,09%

## REPETIBILIDAD

La repetibilidad fue calculada a partir de 10 determinaciones sucesivas, utilizando 2 muestras diferentes, obteniéndose los siguientes resultados:

Muestras	Nº de Repeticiones	Resultado Esperado	Resultado Encontrado
Muestra 1	10	Reactiva	Reactiva
Muestra 2	10	Reactiva	Reactiva

## REPRODUCTIBILIDAD

La reproducibilidad fue calculada a partir de 10 determinaciones sucesivas durante 3 días consecutivos, utilizando 2 muestras diferentes, obteniéndose los siguientes resultados:

Muestras	Nº de Días	Nº de Repeticiones	Resultado Esperado	Resultado Encontrado
Muestra 1	03	10	Reactiva	Reactiva
Muestra 2	03	10	Reactiva	Reactiva

## SIGNIFICADO CLÍNICO

La leishmaniasis es una enfermedad infecciosa y zoonótica causada por el protozoo *Leishmania sp.* y transmitida por la picadura de la hembra de la mosca de la arena *Lutzomyia longipalpis*, también conocida como mosquito de la paja.

El periodo de incubación de la leishmaniasis varía de 3 a 7 meses a varios años, y las principales manifestaciones clínicas son linfadenopatía generalizada, dermatitis exfoliativa, emaciación progresiva y queratoconjuntivitis. Algunos perros también pueden presentar lesiones mucocutáneas y mucosas ulcerativas o nodulares, epistaxis, cojera, miositis atrófica de los músculos masticatorios.

Debido a la alta frecuencia de personas asintomáticas, el diagnóstico serológico es una herramienta eficaz y segura. Debido a la alta sensibilidad y especificidad, facilidad de ejecución y ausencia de reacciones falsas en perros vacunados, la prueba rápida es la metodología indicada por el Ministerio de Sanidad para el cribado de perros para la infección por Leishmania.

## REFERENCIAS BIBLIOGRÁFICAS

1- QUIBASA: Datos del Departamento de Investigación y Desarrollo.

2- KILLICK-KENDRICK R, KILLICK-KENDRICK M, PINELLI E, DEL REAL G, MOLINA R, VITUTIA MM, CANAVATE MC, NIETO J. A laboratory model of canine leishmaniasis: the inoculation of dogs with *Leishmania infantum* promastigotes from midguts of ex- experimentally infected phlebotomine sandflies. Parasite, 1994, 7, 311-318.

3- RIBEIRO VM. Leishmanioses. In: Associação Nacional de Clínicos Veterinários de Pequeños Animais; 3- DE NARDI AB, ROZA MR, organizadores. PROMOVET Pequeños Animais: Programa de Atualização em Medicina Veterinária: Ciclo 1. Porto Alegre: Artmed Panamericana; 2016.p.107- 50.

4- Ministério da Saúde. Manual de Vigilância e Controle da Leishmaniose Visceral. 1ª ed. Brasília- DF, 2006.

## GARANTÍA DE CALIDAD

Antes de ser liberados para el consumo, todos los reactivos de Quibasa son testados por el Departamento de Control de Calidad. La calidad de los reactivos es asegurada hasta la fecha de validad mencionada en el embalaje, desde que sean almacenados y transportados en las condiciones adecuadas.

## DATOS DEL FABRICANTE

QUIBASA QUÍMICA BÁSICA Ltda  
Rua Teles de Menezes, 92 - Santa Branca  
CEP 31565-130 - Belo Horizonte - MG - Brasil  
Tel.: (31) 3439.5454  
E-mail: bioclin@bioclin.com.br  
CNPJ: 19.400.787/0001-07 - Industria Brasileira

## SERVICIO AL CLIENTE

Servicio de Asesoría al Cliente  
Tel.: 0800 0315454  
E-mail: sac@bioclin.com.br

Producto con licencia en el Ministerio de Agricultura, Ganadería y Abastecimiento desde el 30/12/2019 con el número 10.299/2019.

Responsable técnico: Dra. Camila Eckstein (CRMV/MG 20611)

Revisión: Agosto/2021 (1)

## SÍMBOLOGÍA UNIVERSAL



NÚMERO DEL CATÁLOGO



ELABORADO POR



NÚMERO DE LOTE



CONTROL POSITIVO



ESTABLE HASTA  
(último día del mes)



CONTROL NEGATIVO



TEMPERATURA LIMITE  
(conservar a)



RIESGO BIOLÓGICO



CONTENIDO SUFICIENTE  
PARA <N> TESTES



INFLAMABLE



CONSULTAR INSTRUCCIONES  
DE USO



CORROSIVO



DISPOSITIVO DE  
DIAGNÓSTICO IN VITRO



TÓXICO



EUROPEA REPRESENTANTE  
AUTORIZADO



MARCADO CE



PROTEGER DEL  
LUZ Y CALOR



NO UTILICE SI EL  
EMBALAJE ESTA  
DAÑADA

# Bioclin

## LEISHMANIASIS IgG VET FAST

REF VET004

### USE INSTRUCTIONS

#### PURPOSE

Fast immunochromatographic test for the qualitative determination of anti-*Leishmania* antibodies in serum, plasma or whole blood samples.

#### PRINCIPLE OF ACTION

**Methodology:** Immunochromatography.

Leishmaniasis IgG VET FAST is an *in vitro* diagnostic test for the rapid and qualitative detection of anti-*Leishmania* antibodies in serum, plasma or whole blood samples.

The cassette consists of a nitrocellulose membrane impregnated with the *Leishmania* recombinant antigen in test line. The conjugate consists of a mouse antibody anti-dog IgG conjugated to colloidal gold particles. When the sample is added to the cassette, it migrates by capillary action until it reaches the conjugate. In this region, the anti-*Leishmania* IgG antibodies present in the sample interact with the conjugate, forming the complex: dog IgG – conjugate.

The sample continues to migrate through the immunochromatographic strip until it reaches the test line, where the dog IgG antibody also interacts with the immobilized antigen of *Leishmania* in the test line, forming the complex: *Leishmania* antigen – dog IgG – conjugate. This shows the formation of a pink-red line on the test line; indicating positive result.

Sample excess continues to migrate through the test strip until it reaches the control line, which is composed of impregnated anti-conjugate antibody. Thus, the formation of a second line (control line) is observed; indicating that the test yielded a valid result.

#### REAGENTS

**Reagent Number 1 (R1): Cassette** - Store between 15 and 30°C. **Do not freeze.** It contains:

A) 01 plastic cassette with 01 test strip containing

- Control region (C): Goat antibody anti-mouse antibody immobilized.
- Test region (T): Immobilized *Leishmania* recombinant antigen.
- Conjugate: Mouse antibody anti-dog IgG, colloidal gold conjugate.

B) 01 sachet of silica

**Reagent Number 2 (R2): Diluent** - Store between 15 and 30°C. **Do not freeze.** Contains: Buffer solution and preservative.

#### Collection Accessories:

- Disposable Plastic Pipette
- Collection tube with EDTA

#### PRESENTATIONS

Reagent	Presentation	Number of Cassettes for Package	Diluent
Cassette + Diluent	VET004-1	10	1 x 2,5 mL
	VET004-2	25	1 x 5,0 mL
	VET004-3*	10	10 x 0,5 mL
	VET004-4*	25	25 x 0,5 mL
	VET004-5	5	1 X 1,25 mL

\* Individualized presentations.

#### EQUIPMENTS AND OPERATIONAL INPUTS

Clock or stopwatch. They are in the specialized market of articles for Clinical Analysis Laboratories.

#### TRANSPORTATION AND STORAGE CONDITIONS

The storage and transport temperature of the product must be between 15 and 30°C. Keep away from direct sunlight.

#### Do not freeze.

The cassette is sensitive to air humidity. Therefore, it should always be kept in its inviolate primary packaging (aluminized sachet) until the time of use.

#### SPECIAL CARE

##### 1- Product for *in vitro* diagnosis, for veterinary use only.

2- Strictly follow the methodology proposed for obtaining results.

3- Cassettes (test devices) do not contain contaminants; but since the samples are biological, the professional must strictly follow the safety rules and routines. The use of disposable gloves and other personal protective equipment is essential.

4- Use clean, dry containers to package biological samples.

5- Open the aluminum envelop to remove the cassette only at the time of use.

6- The kit cannot be frozen or exposed to high temperatures, since this will cause deterioration of its components.

7- The reagents, as well as the samples, should reach room temperature before starting the test.

8- Do not use reagents from different lots or kits.

9- Do not use kit beyond its expiration date. The expiry date is stated on the product label.

10- The cassette (test device) and the capillary tube are disposable and cannot be reused.

11- The kit materials that had contact with the sample of the patient must have a special destination. The capillary tube the cassettes (test devices) and diluent vials should be disposed of in organic waste.

12- Secondary packaging (box), Instruction for use, aluminum envelope and silica sachet can be disposed of in trash common.

13- We recommend to apply the local, state and federal environmental protection so that the disposal of reagents and biological material is done in accordance with the current legislation.

14- To obtain information related to biosafety or in case of accidents with the product, consult the MSDS (Material Safety Data Sheet) available on the website [www.bioclin.com.br](http://www.bioclin.com.br) or through request by the Customer Service Department (SAC) of the Quibasa.

#### SAMPLES

Perform the test with serum, plasma or whole blood.

**Serum:** Allow blood to clot and then centrifuge to separate serum.

**Plasma:** Collect whole blood in a tube containing anticoagulants such as heparin, citrate, or EDTA. Centrifuge the blood and separate the plasma.

**Whole blood:** Collect the blood sample in a tube containing EDTA, heparin, or citrate using standard laboratory procedures.

Whole blood samples should be analyzed within 24 hours, can be stored at 2-8°C and never be frozen.

Serum and plasma samples should be analyzed immediately after collection, but if necessary, they can be stored at 2-8°C for up to 7 days or at -20°C for longer periods.

#### DESCRIPTION OF PROCESS

1- The sample should be at room temperature before starting the test.

2- Remove the cassette (test device) from the protective packaging and place it on a clean, dry and level surface

3- Collect the sample using the disposable capillary tube that accompanies the kit.

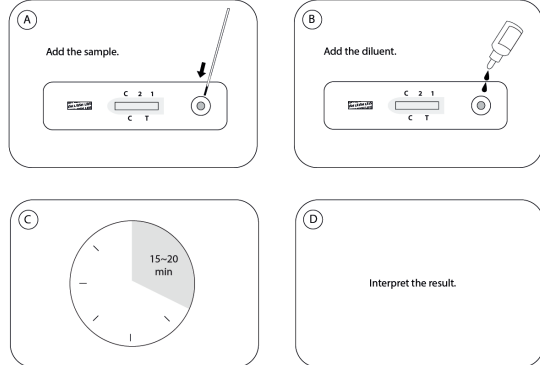
4- Tighten the capillary tube above the marked trace and touch the sample. Relieve the pressure so the sample is aspirated. Aspirate until the trace marked to obtain the volume of 10 µL.

5- Dispense the sample by pressing the pipette again, touching the test membrane at the sample well.

**Note:** Alternatively, an automatic pipette can be used to collect and add the sample.

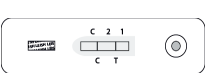
7- Hold the Diluent bottle (Reagent N° 2) vertically and apply 2 drops (70 µL) in sample well.

8- Wait for the lines to form. Interpret the results between 15 and 20 minutes. Do not interpret after 20 minutes.

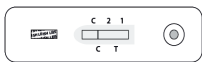


## INTERPRETATION OF RESULTS

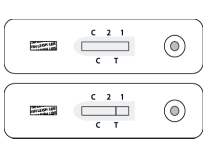
**Reactive Test:** Formation of two lines: one in the control region (C) and one in the test region (T). Do not interpret after 20 minutes.



**Not Reactive Test:** Line formation only in control region (C). Do not interpret after 20 minutes.



**Invalid Test:** The absence of line formation in the control region (C), with or without line formation in the test region (T), indicates procedure error or deterioration of the cassette. In this case, repeat the test using a new cassette.



## TEST LIMITATIONS

This product is intended for screening for Leishmaniasis in dogs. Interpretation should not be based on a single essay. Other confirmatory tests must be included before a sample is considered positive.

Therefore, for the diagnosis of the disease, the professional must take into account not only the result of this test; but also, clinical signs, animal health conditions, and other diagnostic results that may be available.

## INTERNAL QUALITY CONTROL

The Clinical Laboratory must have an internal program of quality control, where procedures, standards, limits and tolerance for variations are clearly established. It is important to note that all measuring systems characteristic analytical variability, which should be monitored by the laboratories themselves. Therefore, it is the use of controls, which allow the assessment of the precision and accuracy of dosages.

## PRODUCT PERFORMANCE QUALITY CONTROL

### CLINICAL SENSITIVITY AND SPECIFICITY

This product has been tested comparing with other methods. A total of 105 samples characterized by canine Leishmaniasis were analyzed; 51 samples were diagnosed as positive and 54 were diagnosed as negative. The results show that the clinical sensitivity of the product is >99% and the clinical specificity is 96,30%.

	METHOD		REFERENCE		Total
	Result	Reactive	Not reactive		
Cassette Leishmaniasis IgG VET FAST	Reactive	51	2	53	
	Not reactive	0	52	52	
<b>Total result</b>		<b>51</b>	<b>54</b>	<b>105</b>	

Clinical sensitivity: (51/51): >99%

Clinical Specificity: (52/54): 96,30%

Precision: (103/105): 98,09%

## REPEATABILITY

Repeatability was calculated from 10 successive determinations, using 2 different samples, obtaining the following results:

Samples	Nº of Repetitions	Expected Result	Found Result
Sample 1	10	Reactive	Reactive
Sample 2	10	Reactive	Reactive

## REPRODUCIBILITY

Reproducibility was calculated from 10 successive determinations over 3 consecutive days, using 2 different samples, obtaining the following results:

Samples	Nº of Days	Nº of Repetitions	Expected Result	Found Result
Sample 1	03	10	Reactive	Reactive
Sample 2	03	10	Reactive	Reactive

## CLINICAL SIGNIFICANCE

Leishmaniasis is an infectious and zoonotic disease caused by the protozoan *Leishmania* sp., and transmitted by the bite of the female fo the sand fly *Lutzomyia longipalpis*, also known as the straw mosquito.

The incubation period for leishmaniasis ranges from 3 to 7 months to several years, and the main clinical manifestations are generalized lymphadenopathy, exfoliative dermatitis, progressive emaciation, and keratoconjunctivitis. Some dogs may also present ulcerative or nodular mucocutaneous and mucosal lesions, epistaxis, lameness, atrophic myositis of the masticatory muscles.

Due to the high frequency of asymptomatic individuals, serological diagnosis is an effective and safe tool. Due to the high sensitivity and specificity, ease of execution and absence of false reactions in vaccinated dogs, the rapid test is the methodology indicated by the Ministry of Health for screening dogs for Leishmania infection.

## BIBLIOGRAPHIC REFERENCES

1- QUIBASA: Data from the Research and Development Department.

2- KILLICK-KENDRICK R, KILLICK-KENDRICK M, PINELLI E, DEL REAL G, MOLINA R, VITUTIA MM, CANAVATE MC, NIETO J. A laboratory model of canine leishmaniasis: the inoculation of dogs with *Leishmania infantum* promastigotes from midguts of ex- experimentally infected phlebotomine sandflies. Parasite, 1994, 7, 311-318.

3- RIBEIRO VM. Leishmanioses. In: Associação Nacional de Clínicos Veterinários de Pequenos Animais; 3- DE NARDI AB, ROZA MR, organizadores. PROMOVET Pequenos Animais: Programa de Atualização em Medicina Veterinária: Ciclo 1. Porto Alegre: Artmed Panamericana; 2016.p.107- 50.

4- Ministério da Saúde. Manual de Vigilância e Controle da Leishmaniose Visceral. 1ª ed. Brasília- DF, 2006.

## QUALITY GUARANTEE

Before being released for consumption, all Quibasa reagents are tested by the Quality Control Department. The quality of the reagents is assured until the validity date mentioned on the packaged, as long as they are stored and transported under the appropriate conditions.

## MANUFACTURER INFORMATION

QUIBASA QUÍMICA BÁSICA Ltda  
Rua Teles de Menezes, 92 - Santa Branca  
CEP 31565-130 - Belo Horizonte - MG - Brasil  
Tel.: (31) 3439.5454  
E-mail: bioclin@bioclin.com.br  
CNPJ: 19.400.787/0001-07 - Industria Brasileira

## CONSUMER SERVICE

Customer Support Service  
Tel.: 0800 0315454  
E-mail: sac@sac.bioclin.com.br

Product licensed in the Ministry of Agriculture, Livestock and Supply since 30/12/2019 with the number 10.299/2019.

Technical manager: Dra. Camila Eckstein (CRMV/MG 20611).

Review: August/2021 (1)

## UNIVERSAL SYMBOLOGY



CATALOG NUMBER



MANUFACTURED BY



BATCH CODE



CONTROL



DATE OF MANUFACTURE



POSITIVE CONTROL



USED BY  
(last day of month)



NEGATIVE CONTROL



TEMPERATURE LIMITATION  
(store at)



BIOLOGICAL RISK



CONTAINS SUFFICIENT  
FOR <N> TESTS



INFLAMMABLE



CONSULT INSTRUCTIONS  
FOR USE



CORROSIVE



IN VITRO DIAGNOSTIC DEVICE



POISON



EUROPEAN AUTHORIZED  
REPRESENTATIVE



CE MARK



KEEP AWAY  
FROM SUNLIGHT



DO NOT USE IF  
PACKAGE IS  
DAMAGED